

**Инструкция
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Кокцибел 5%»**

1 Общие сведения

- 1.1 Кокцибел 5% (Coccibelum 5%).
Международное непатентованное наименование: толтразурил (toltrazuril).
- 1.2 Лекарственная форма – суспензия для приема внутрь.
- 1.3 1 мл препарата содержит действующее вещество: толтразурил 50 мг; вспомогательные вещества: глицерин, натрия бензоат, ксантановая камедь, лимонная кислота, вода для инъекций или вода очищенная.
- 1.4 Препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета. При хранении допускается расслоение, легко исчезающее при встряхивании.
- 1.5 Препарат выпускают в полимерных флаконах по 10; 100; 250; 500 и 1000 мл.
- 1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте!
- 1.7 Срок годности – 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Запрещается применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Толтразурил относится к фармакотерапевтической группе противоккокцидиозных лекарственных средств, производное триазина.
- 2.2 Толтразурил активен против представителей семейства *Eimeriidae* (*Eimeria* spp., *Isospora suis*), паразитирующих у свиней и крупного рогатого скота.
- 2.3 Механизм действия толтразурила заключается в нарушении процессов клеточного деления шизонтов и микрогамонтов, за счет ингибирования ряда ферментов, участвующих в синтезе пиримидина и клеточном дыхании.
- 2.4 После приема внутрь толтразурил медленно всасывается в пищеварительном тракте и оказывает эймериоцидное действие в слизистой оболочке кишечника, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 24 часа. В организме толтразурил метаболизируется путем сульфокисления и гидроксирования с образованием производных сульфоксида и сульфона. Почти полностью выводится с фекалиями в неизменном виде и, частично, в форме толтразурилсульфона или толтразурилсульфооксида.
- Препарат не препятствует формированию иммунитета к эймериозу.
- 2.5 Кокцибел 5% по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют с лечебно-профилактической целью пороссятам и телятам при эймериидозах, возбудители которых чувствительны к толтразурилу.
- 3.2 Препарат применяют индивидуально однократно в следующих дозах:
- пороссятам на 3-5 день жизни 0,4 мл/кг массы тела животного (20 мг толтразурила/кг массы тела животного);
 - телятам с 5-дневного возраста 0,3 мл/кг массы тела животного (15 мг толтразурила /кг массы тела животного).
- Перед применением, флакон с препаратом следует тщательно встряхнуть.

В тяжелых случаях курс лечения повторяют через пять дней. Для достижения максимального профилактического эффекта и снижения количества ооцист, выделяемых во внешнюю среду, в неблагополучных хозяйствах препарат следует применять животным до появления в стаде первых клинических признаков заболевания.

3.3 Не рекомендуется совместное применение препарата с другими противоземриозными препаратами.

3.4 Запрещается применение препарата животным с развитым рубцовым пищеварением, самкам в период беременности и лактации, при повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата, выраженных функциональных нарушениях органов кровотока, печени и почек.

3.5 При применении в соответствии с инструкцией используемого препарата, побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и развитии аллергических реакций, назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.6 При передозировке препарата может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды, рвота, расстройства желудочно-кишечного тракта.

Особенностей действия при первом применении препарата и его отмене не установлено.

3.7 Убой поросят и телят на мясо разрешается через 70 суток, после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя, до истечения указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

5.2 Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ВЕТЕРИНАРНЫЙ ЦЕНТР» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.

Инструкция подготовлена сотрудником ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.